DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c) 1999 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 000603993 WPI Acc No: 68-36631Q/196800 Producing polyesters from dicarb acid anhydrides and Patent Assignee: DEUTSCHE AKADEMIE DER WISSENSCHAFTEN (DEAK); SCHIMPFLE H (SCHI-I) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC

Priority Applications (No Type Date): DD 130017 A 19680205

Abstract (Basic): DE 1900181 B

Polyester made by copolymn. of dicarboxylic acid anhydrides and alkyleneoxides in the presence of acid polymn. catalysts anhydrides and catalysts being mutually dissolved in an inert org. solvent and the resulting soln. treated with the alkylene oxide at 30-160 deg.C then worked up in the usual way by removal of the solvent.

Week

196800 B

5 mols maleic anhydride, 10 mols. phthalic anhydride and 2% ZnCl2 (calcd. on wt. anhydride) were dissolved in 20% toluene (calcd. on wt. anhydride) in a flask provided with a stirrer, thermometer, dropping funnel, reflux-condenser etc., and heated to 110 deg.C. 19.5 mol.

propyleneoxide was dripped in within 1 hr., and solvent evaporated.

Title Terms: PRODUCE; ACID

Derwent Class: A23

DE 1900181 B

11 0 1

International Patent Class (Additional): C08G-000/00

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A05-D02A; A05-E01; A10-D

Polymer Fragment Codes (PF):

001 01- 038 104 105 106 143 146 155 157 163 165 174 200 239 261 262 277 278 279 282 336 344 352 355 689 693 720 721

*

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



@

Deutsche Kl.:

39 b5, 17/04

Offenlegungsschrift 1900 181

2

Aktenzeichen:

P 19 00 181.1

2

Anmeldetag:

3. Januar 1969

43

Offenlegungstag: 2. Oktober 1969

Ausstellungspriorität:

₽

Unionspriorität

®

Datum:

5. Februar 1968

33

Land:

Amt für Erf.- und Patentwesen-Ost-Berlin, Ost-Berlin

③

WP 130017

€

Bezeichnung:

Aktenzeichen:

Verfahren zur Herstellung von Polyestern

60

Zusatz zu:

zu:

©

Ausscheidung aus:

Anmelder:

Deutsche Akademie der Wissenschaften Berlin, Berlin

Vertreter:

@

Als Erfinder benannt:

 $Schimpfle, \ Dr. \ Dipl.-Chem. \ Hans-Ulrich; \ Gesierich, \ Dr. \ Dipl.-Chem.$

Adolf; Weiler, Dipl.-Chem. Max; Berlin; Bischof, Dr. Dipl.-Chem.

Claus, Schkopau

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBl. I S. 960):

REFERENCE COPY
PCT/US 99/06379

9. 69 909 840/1682

4/110

B rlin. den 30. 1. 1968

Verfahren zur Herstellung von Polyestern

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Polyestern durch Copolymerisation von Dicarbonsäureanhydriden mit Alkylenoxyden.

Die klassischen Herstellungsverfahren für Polyester beruhen auf der Kondensation von Dicarbonsäuren oder deren Anhydriden mit zwei- oder mehrwertigen Alkoholen.
Rachteile dieser Verfahren sind die velstiv teuren Ausgangsstoffe und die langen Reaktionszeiten sowie die hohen
Reaktionstemperaturen. Auch besitzen die Verfahrensprodukte relativ hohe SEurezahlen.

Es ist bekannt, Polyester durch Copolymerisation von Diaarbonskureanhydriden mit Alkylenoxyden hersustellen, wobei man als Polymerisationskatalysatoren einmal aminische Verbindungen, vorsugsweise tertiäre Amine, und sum anderen saure Katalysatoren, beispielsweise EnGl₂, BP₃, SnGl₄ usw., einsetst.

Die Arbeitsweise sit aminischen Katalysatoren hat den Nachteil langer Reaktionszeiten, die Verfahrensprodukte sind meist dunkel gefärbt; besonders ergeben sich Schwierigkeiten beim Einsetz von Maleinsäureanhydrid durch vorzeitige Gelierung des Reaktionsprodukts infolge der hohen Reaktivität der D ppelbindung.

Die bish r b kannten Arb itsweisen mit sauren Katalysatoren, bei welchen Gemische von Dioarbonsäureanhydrid n. Alkylenoxyden und dem Katalysator mehrere Stunden bei erhöhter Temperatur bekandelt werden, ergehen keine stöchiometrische Copolymerisation, sondern vorzugsweise ein Verhältnis von Dicarhonsäureanhydrid zu Alkylenoxyd wie 1:3. weshalb die Verfahrensprodukte ungeeignet für die Herstellung von ungesättigten Folyestergrundharzen sind. Auch betragen die Ausbeuten nur maximal 88 % bei relativ langen Reaktionszeiten. Die Copolymerisationsverfahren haben sich deshalb zur industriellen Herstellung von Polyestern noch nicht durchsetzen können.

Zwook der Erfindung ist deshalb eine wirtenhaftliche Herstellung von Polyestern, die sich auch im kontinuierliohen Verfahren durchführen 188t.

Der Erfindung liegt die Aufgebe zugrunde, ein Verfahren zur Herstellung von Polyestern durch Copolymerisation von Dioarbonsäuresuhydriden mit Alkylenoxyden unter Verwandang saurer Polymerisationskatalysatoren zu entwickeln.

Erfindungsgemäß wird die Aufgabe dadurch gelüst, daß man Dicarbonsäureanhydride gemeinsam mit dem sauren Polymerisationskatalysator in einem inerten Lösungsmittel lüst, die erhaltene Lösung bei Temperaturen zwirchen 30 und 160°C mit Alkylenczyden behandelt und die Reaktionslösung in üblicher Weise durch Entfernen des Lösungsmittels aufarbeitet.

Bei diesem rfahren, das sich, beispi laweise durch Reakti n in degenstromprinzip, auch kontinuierlich dur hführen 186t, sind nur relativ kurze Reaktionszeiten erforder beste.

909840/1682

Es werden sehr helle Produkte erhalt n, die hoh Molekulargewichte und bei geringem Alkylenoxydüberschuß niedrige Säurezehlen aufweisen. Überraschend ist, daß bei höherer Temperatur das Copolymerisationsverhältnis Dicarbonsäurezehlydrid zu Alkylenoxyd 1:1 bis 1,5 erhalten wird,
wodurch geeignete Produkte für die Herstellung ungesättigter Polyester erhalten werden.

Für das erfindungsgemäße Verfahren kommen alle für die Herstellung von Polyestern üblichen Dicarbonsäureanhydride in Betracht, beispielsweise Maleinsäureanhydrid, Phthalsäureanhydrid, Tetrahydrophthalsäureanhydrid, HET-anhydrid usw. Als Alkylenoxyde eind vorzugsweise Äthylenoxyd, Propylenoxyd und Epichlorhydrin, als organische Lösungsmittel beispielsweise Toluol und Xylol einsetzbar.

Alsower Polymerisationskatalysatoren sind alle Wblichen Verbindungen, wie ZnCl₂, SnCl₄, BF₃, LiBr, SbCl₅, FeCl₃ usw., geeignet.

Nachfolgende Beispiele erläutern die Erfindung.

Beispiel 1

5 Mol Weleinsäureanhydrid, 10 Mol Phthalsäureanhydrid und 2 % ZnCl₂ (bezogen auf das Gewicht der Anhydride) werden in 20 % Toluol (bezogen auf das Gewicht der Anhydride) ge- löst und in einem mit Rührer, Thermoneter, Rückflußkühler, Tropftrichter und Stickstoffeinleitungsrohr versehenen Kolben auf 110°C erwärmt. Dann werden innerhalb von einer Stunde 19,5 Mol Propylenoxyd zugetropft, wobei keine weitere Heizung erforderlich ist Anschließend wird das Toluol im

909840/1682

BAD ORIGINAL

Vakuum abgezogen und man erhält ein schwach hellgelbes, zwischen 60 und 70°C schwelzendes Harz, dem man als Stabilisator 0,01 % Hydrochinon susetzt. Die Säurezahl des Harzes ist zwischen 12 und 18.

Beispiel 2

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 5 Mol Meleinsäureanhydrid, 10 Mol Tetrahydrophthalsäureanhydrid und 1 % ZnCl₂ in 20 % Toluol 18 Mol Propylenoxyd eingetropft. Der Erweichungsbereich des resultierenden Harzes liegt zwischen 70 und 80°C. Die Säurezahl ist 10 bis 15.

Beispiel 3

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 5 Mol Maleinsäureanhydrid, 5 Mol Phthalsäureanhydrid und 1,5 % ZnCl₂ in 20 % Xylol 15 Mol Propylenoxyd eine getropft. Der Erweichungsbereich des resultierenden Harzes liegt zwischen 50 und 60°C. Die Säurezahl ist 15 bis 25.

Beispiel 4

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 5 Nol Maleinsäureanhydrid, 5 Nol Tetrahydrophthalsäureanhydrid und 1,5 % ZnCl₂ in 20 % Toluol 12 M 1 Propyl noxyd sugetropft. Der Erweichungsber i h des r sultierend n Harzes liegt um 70°C, di Suur sahl um 15.

--5...

Beispiel 5

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 1 Mol PhthalsMureanhydrid, 1 Mol Maleinsäu-reanhydrid und 1 % AlCl₃ in 20 % Toluol 3 Mol Propylenoxyd eingetropft. Der Erweichungsbereich des remultierenden Harzes liegt um 70°C, die Säurezahl zwischen 14 und 18.

Beispiel 6

In gleicher Weise wie im Beispiel i beschrieben werden in eine Lösung von i Hol Tetrahydrophthalsäuresnhydrid, i Hol Heleinsäuresnhydrid und i \$ SbCl₅ in 20 \$ Toluol 3 Hol Propylenoxyd eingetropft. Der Erweichungspunkt des resultierenden Harses liegt zwischen 60 und 70°C, die Säurezahl beträgt etwa 20.

Beispiel 7

In gleicher Weise de im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 1 Mol Phthalsäureanhydrid, 2 Mol Maleinsäureanhydrid und 2 % SnCl₄ in 20 % Toluel 3 Mol Propylenoxyd eingetropft. Die Beaktionstemperatur beträgt 90°C.

Das resultierende Harz besitzt einen Erweichungsbereich um 60°C, die Säurezahl liegt zwischen 15 und 20.

Beispiel 8

Die Apparatur ist von glicher Art wie die im Beispiel 1 beschriebene, aber die Tropftrichter ist durch in Gas inleitungsrohr resetzt. In eine Lösung von 1 Mol Phthalsäuresnhydrid, 1 Mol Maleinsäuresnhydrid und 2 % eines F Cl3-Pro-

pylenoxyd-Kompl mes in 20 % Toluol werden bei einer Temperatur mwischen 60 und 90°C 2,1 Mel Athylenoxyd eingeleitet.

Das resultierende Harz besitzt einen Erweichungsbereich um 60°C, die Säuremahl ist atwa 6.

Beispiel 9

Wie im Beispiel 1 beschrieben, werden in eine Lösung von 0,65 Mol Maleinsäureanhydrid, 0,35 Mol Phthalsäureanhydrid und 2 % eines FeCl₃-Propylenoxyd-Komplexes in 10 % Tolucl 1,5 Epichlerhydrin eingetropft.

Das resultierende Harz besitzt einen Erweichungsbereich um 60° C, die Säuresahl ist 18 bis 21.

Patentanspruch:

Verfahren zur Herstellung von Polyestern durch Copolymerisation von Dicarbonsäureanhydriden mit Alkylenoxyden
in Gegenwart saurer Polymerisationskatalysatoren, dadurch
gekennzeichnet, daß man Dicarbonsäureanhydride gemeinsam
mit dem sauren Polymerisationskatalysator in einem inerten
organischen Lösungsmittel löst, die erhaltene Lösung bei
Temperaturen swischen 30 und 150°C mit Alkylenoxyden behandelt und die Reaktionslösung in Ablicher Weise durch
Entfernen des Lösungsmittels aufarbeitet.